EP676395-A2



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 676 39 5

(1)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (F) Anmeldenummer: 95105088.9
- (2) Anmeldetag: 05.04.95

(9) Int. Cl.⁶; **C07D 207/40**, C07D 307/ C07D 333/38, C07D 403/0 C07D 405/04, C07D 409/0 C07D 401/12, C07D 403/ C07D 405/12, C07D 409/ A61K 31/34

- (3) Priorität: 11.04.94 DE 4412334
- (3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.95 Patentblatt 95/41
- Benannte Vertragsstaaten:

 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL

 PT SE
- Anmolder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
 Brüningstrasse 50
 D-65929 Frankfurt am Main (DE)
- Erfinder: Kleemann, Heinz-Werner, Dr.
 Mainstrasse 29
 D-65474 Bischofsheim (DE)

Erfinder: Lang, Hans-Jochen, Dr. Rüdesheimer Strasse 7 D-65719 Hofheim (DE)

Erfinder: Schwark, Jan-Robert, Dr.

Loreleistrasse 63 O-65929 Frankfurt (DE)

Erfinder: Weichert, Andreas, Dr.

Leipziger Strasse 21 D-63329 Egelsbach (DE) Erfinder: Scholz, Wolfgang, Dr. Unterortstrasse 30 D-65760 Eschborn (DE)

Erfinder: Albus, Udo, Dr. Am Römerkastell 9 D-61197 Florstadt (DE)

- Substituierte N-Heteroaroylguanidine, als Inhibitoren des zellulären Natrium-Protonen-Antiç als Antiarrhythmika und als Inhibitoren der Proliferation von Zellen.
- Die Erlindung betrifft Heteroaroylguanidine der Formel I

EP 0 676 395 /

. von

ngen

diver

otoris schä-

ieren

ische

1' H' gelöworin die Substituenten HA und R(1) bis R(5) die in Anspruch 1 wiedergegebenen Bedeutungen haben. Diese Verbindungen I haben sehr gute antiarrhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behar Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verb sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardiop Komponente zur Infarktprophylaxe und der Infarktbehandlung sowie zur Behandlung der angina hervorragend geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologischen Vorgänge beim Entsteht misch induzierter Schäden, insbesondere bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmien, i oder stark vermindern. Wegen ihrer schützenden Wirkungen gegen pathologische hypoxische und isch Situationen können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I infolge Inhibition des zelluläre Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie

```
LANG H
Number of Countries: 022 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No Kind Date
                       Applicat No Kind Date
                                                Main IPC
                                                              Week
          )A2 19951011 EP 95105088 A 19950405 C07D-207/40
E₹ 676395
                                                              199546 B
DE 4412334 A1 19951019 DE 4412334
                                    A 19940411 C07D-207/416
                                                              199547
AU 9516354 A 19951019 AU 9516354
                                    A 19950407 C07D-207/416
                                                              199549
NO 9501405 A 19951012 NO 951405
                                    A 19950410 C07D-207/416
                                                              199549
                                    A 19950407 C07D-207/34
FI 9501681 A 19951012 FI 951681
                                                              199601
JP 7291927 A 19951107 JP 95107811 A
                                      19950410 C07D-207/416
                                                              199602
CA 2146707 A 19951012 CA 2146707
                                    Α
                                       19950410 C07D-207/34
                                                              199607
ZA 9502930 A 19960327 ZA 952930
                                    A 19950410 C07D-000/00
                                                              199619
EP 676395
           A3 19960306 EP 95105088 A 19950405 C07D-207/40
                                                              199624
Priority Applications (No Kind Date): DE 4412334 A 19940411
Cited Patents: No search report pub.; 3. journal ref.; DE 1965267; DE
  2055727; EP 416499; EP 556672; EP 556673; EP 556674; EP 577024; EP 589336
  ; EP 590455; EP 622356; EP 639573; JP 44030268; WO 9304048
Patent Details:
Patent
        Kind Lan Pg Filing Notes
                                     Application Patent
EP 676395
           A2 G 48
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
   PT SE
```

DE 4412334 A1 41 JP 7291927 A 28 ZA 9502930 A 70

Abstract (Basic): EP 676395 A

Heteroaryl-guanidine derivs. of formula (I) and their salts are new. A = S(0)m, O or NR5; m = 0, 1 or 2; R5 = H, 1-8C alkyl or CmH2mR81; R81 = 3-8Ccycloalkyl, phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, and NR82R83) or 1-9C heteroaryl (bonded via C or N and opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); R82, R83 = H or Me; one of R1, R2 = CO-N=C(NH2)2; the other = H, F, Cl, Br, I, 1-3C alkyl, OR6, 1-4C perfluoroalkyl, CO-N=C(NH2)2 or NR6R7; R6, R7 = H or 1-3C alkyl; R3, R4 = CO-N=C(NH2)(i) H, F, Cl, Br, I, CN, X(CH2)m(1-6C) perfluoroalkyl, X(CH2)mF, S(O)mR8, CONR9R10, COR11, SO2NR12R13; (ii) 1-8C alkyl, CmH2mR81; (iii) 1-9C heteroaryl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); (iv) -Y-C6H4-(CO)i-(CHOH)j-(CHOH)k-R23; (v) H, F, Cl, Br, I, CN, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoralkyl, 3-8C alkenyl, CgH2g-R26; SR29, OR30, NR31R32, CR33R34R35; (vii) -W-C6H4-R97; (viii) S(O)mR37, SO2NR38R39; (ix) X1R46; (x) SR64, OR65, NHR66, NR67R68, CHRR69R70, CR54R55-OH, Ctriple bondC-R56 C(R58) C-R57 (sic), (CR59R60)u-CO-(CR61R62)v-R63; (xi) SO2NHR76; or (xii) NR84R85; X = 0, S or NR14; R14 = H or 1-3C alkyl; R8 = 1-5C alkyl, 3-6C alkenyl, CnH2nR15 or CF3; R9, R11, R12 = H or as R8; n = 0-4; R15 = 3-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR16R17); R16,R17 = H or 1-4C alkyl; R10, R13 = H or 1-4C alkyl; or R9+R10or R12+R13 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R18 = 3-8C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR19R20); R19,R20 = H or Me; Y = 0, S or NR22; h = 0or 1; i, j, k = 0-4; provided that h, i and k are not all 0; R22,R23 = H or 1-3C alkyl; g = 0-4; R26 = 3-8C cycloalkyl, phenyl, biphenyl, or naphthyl (where aromatics are opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR27R28); R27,R28 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; R29-R31, R33 = -(CH2)m-(1-9C) heteroaryl (opt. substd. as in R81); R32, R34, R35 = H, 1-4C alkyl, 1-4C perfluoroalkyl, or as R29; R96 = heteroaryl as defined for R81, or benzyl; W = O, S or NR36; R36 = H or 1-4C alkyl; R37 = 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CsH2s-R40; s = 0-4; R40 = as R26; R38 = H, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CwH2w-R26; R39 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R38+R39 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; X1 = O, S, NR47, (D=0)A'- or NR48C=MN*(R49)-; M=0 or S; A'=0 or NR50; D=C or SO; R46, R49 = 1-8C alkyl, 3-8C alkenyl, -(CH2)b-(1-7C)perfluoroalkyl or -CxH2x-R26; b = 0 or 1; x = 0-4; R47, R48, R50 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R46+R47 or R46+R48 = (CH2)4 or (CH2)5 in which CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; A' and N* are bonded to the phenyl ring of the benzoylguanidine structure; R64-R67, R69 = -(CH2)y-(CHOH)z-(CH2)q'-(CH2OH)t-R71 or -(CH2)b'-O-(CH2CH2O)c'-R72; R71,

R72 = H or Me; b', c' are not defined; u, t = 1-4; v, y, z, a' = 0-4; R68, R70, R54, R55 = H or 1-6C alkyl; or CR69R70 or CR54R55 = 3-8C cycloalkylidene; R63 = H, 1-6C alkyl, 3-8C cycloalkyl or -CeH2e-R73; e = 0-4; R80 = 5-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, C1, CF3, OMe and 1-4C alkyl); or R77+R78 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R79 = as R77; or amidino; R84, R85 = H or 1-4C alkyl; or R84+R85 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl or 1 or 2 CH2 gps. may be replaced by CH-Cd'H2d'+1; d' is not defined. Cpds. (I; A = O; R1 = -CON=C(NH2)2; R2, R3 = H; R4 = H, Me or Et) are excluded.

USE - (I) are used for treatment of arrhythmia or shock states; for treatment or prophylaxis of cardiac infarct, angina pectoris, cardiac ischaemia, ischaemic states of the peripheral and central nervous system, stroke or ischaemic states of the peripheral organs and limbs; and adjuvant during surgical operations and organ transplants; in preservation and storage of transplants; for treatment of diseases in which cell proliferation is a prim. or sec. cause, esp. atherosclerosis, complications following diabetes, cancer, fibrotic diseases, (e.g. fibrosis of the lungs, liver or kidneys) or prostatic hyperplasia; and as reagents for inhibiting Na+/H+ exchange and for diagnosis of hypertension and proliferative diseases (all claimed). More generally (I) inhibit the cellular Na+/H+ exchange mechanism and cell proliferation and are useful for combatting oxygen deficiency states, pathological hypoxia and ischaemia. They are esp. useful as antiarrhythmic agents.

Daily dose is 0.001-10 (pref. 0.01-1) mg orally, parenterally, rectally or by inhalation.

ADVANTAGE - (I) have good antiarrhythmic activity, without undesirable salidiuretic side effects, potent cellular Na+/H+ exchange inhibiting activity and good water solubility (facilitating i.v. admin.).

Dwg.0/0

Abstract (Equivalent): DE 4412334 A

Heteroaryl-guanidine derivs. of formula (I) and their salts are new. A =S(0)m, O or NR5; m = 0, 1 or 2; R5 = H, 1-8C alkyl or CmH2mR81; R81 = 3-8C cycloalkyl, phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, and NR82R83) or 1-9C heteroaryl (bonded via C or N and opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); R82, R83 = H or Me; one of R1, R2 = CO-N=C(NH2)2; the other = H, F, C1, Br, I, 1-3C alkyl, OR6, 1-4C perfluoroalkyl, CO-N=C(NH2)2 or NR6R7; R6,R7 = H or 1-3C alkyl; R3, R4 = (i) H, F, Cl, Br, I, CN, X(CH2)m(1-6C) perfluoroalkyl, X(CH2)mF, S(O)mR8, CONR9R10, COR11, SO2NR12R13; (ii) 1-8C alkyl, CmH2mR81; (iii) 1-9C heteroaryl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe, OH, NH2, NHMe and NMe2); (iv) -Y-C6H4-(CO)i-(CHOH)j-(CHOH)k-R23; (v) H, F, Cl, Br, I, CN, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoralkyl, 3-8C alkenyl, CgH2g-R26; SR29, OR30, NR31R32, CR33R34R35; (vii) -W-C6H4-R97; (viii) S(O)mR37, SO2NR38R39; (ix) X1R46; (x) SR64, OR65, NHR66, NR67R68, CHRR69R70, CR54R55-OH, Ctriple bondC-R56 C(R58) C-R57 (sic), (CR59R60)u-CO-(CR61R62)v-R63; (xi) SO2NHR76; or (xii) NR84R85; X = O, S or NR14; R14 = H or 1-3C alkyl; R8 = 1-5C alkyl, 3-6C alkenyl, CnH2nR15 or CF3; R9, R11, R12 = H or as R8; n = 0-4; R15 = 3-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR16R17); R16,R17 = H or 1-4C alkyl; R10,R13 = H or 1-4C alkyl; or R9+R10or R12+R13 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R18 = 3-8C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, C1, CF3, Me, OMe and NR19R20); R19,R20 = H or Me; Y = O, S or NR22; h = Oor 1; i, j, k = 0-4; provided that h, i and k are not all 0; R22,R23 = H or 1-3C alkyl; g = 0-4; R26 = 3-8C cycloalkyl, phenyl, biphenyl, or naphthyl (where aromatics are opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, Me, OMe and NR27R28); R27,R28 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; R29-R31, R33 = -(CH2)m-(1-9C) heteroaryl (opt. substd. as in R81); R32, R34 , R35 = H, 1-4C alkyl, 1-4C perfluoroalkyl, or as R29; R96 = heteroaryl as defined for R81, or benzyl; W = 0, S or NR36; R36 = H or 1-4C alkyl; R37 = 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CsH2s-R40; s = 0-4; R40 = as R26; R38 = H, 1-8C alkyl, 1-8C perfluoroalkyl, 3-8C alkenyl or -CwH2w-R26; R39 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl; or R38+R39 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; X1 = O, S, NR47, (D=0)A'- or NR48C=MN*(R49)-; M = O or S; A' = O or NR50; D = C or SO; R46,R49 = 1-8C alkyl, 3-8C alkenyl, -(CH2)b-(1-7C) perfluoroalkyl or -CxH2x-R26; b = 0 or 1; x = 0-4; R47, R48, R50 = H, 1-4C alkyl or 1-4C perfluoroalkyl;

or R46+R47 or R46+R48 = (CH2)4 or (CH2)5 in which CH2 may be replaced by O_{\star} S, NH, NMe or N-benzyl; A' and N* are bonded to the phenyl ring of the benzoylguanidine structure; R64-R67, R69 = -(CH2)y-(CHOH)z-(CH2)q'-(CH2OH)t-R71 or -(CH2)b'-O-(CH2CH2O)c'-R72; R71, $R72 = H \text{ or Me; b', c' are not defined; u, t = 1-4; v, y, z, a' = 0-4; R68,$ R70, R54, R55 = H or 1-6C alkyl; or CR69R70 or CR54R55 = 3-8Ccycloalkylidene; R63 = H, 1-6C alkyl, 3-8C cycloalkyl or -CeH2e-R73; e = 0-4; R80 = 5-7C cycloalkyl or phenyl (opt. substd. by 1-3 of F, Cl, CF3, OMe and 1-4C alkyl); or R77+R78 = (CH2)4 or (CH2)5, in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl; R79 = as R77; or amidino; R84, R85 = H or 1-4C alkyl; or R84+R85 = (CH2)4 or (CH2)5 in which one CH2 may be replaced by O, S, NH, NMe or N-benzyl or 1 or 2 CH2 gps. may be replaced by CH-Cd'H2d'+1; d' is not defined. Cpds. (I; A = O; R1 = -CON=C(NH2)2; R2, R3 = H; R4 = H, Me or Et) are excluded. USE - (I) are used for treatment of arrhythmia or shock states; for treatment or prophylaxis of cardiac infarct, angina pectoris, cardiac ischaemia, ischaemic states of the peripheral and central nervous system, stroke or ischaemic states of the peripheral organs and limbs; and adjuvant during surgical operations and organ transplants; in preservation and storage of transplants; for treatment of diseases in which cell proliferation is a prim. or sec. cause, esp. atherosclerosis, complications following diabetes, cancer, fibrotic diseases, (e.g. fibrosis of the lungs, liver or kidneys) or prostatic hyperplasia; and as reagents for inhibiting Na+/H+ exchange and for diagnosis of hypertension and proliferative diseases (all claimed). More generally (I) inhibit the cellular Na+/H+ exchange mechanism and cell proliferation and are useful for combatting oxygen deficiency states, pathological hypoxia and ischaemia. They are esp. useful as antiarrhythmic agents. Daily dose is 0.001-10 (pref. 0.01-1) mg orally, parenterally, rectally or by inhalation. ADVANTAGE - (I) have good antiarrhythmic activity, without undesirable salidiuretic side effects, potent cellular Na+/H+ exchange inhibiting activity and good water solubility (facilitating i.v. admin.). Dwg.0/0 Derwent Class: B03 International Patent Class (Main): C07D-000/00; C07D-207/34; C07D-207/40; C07D-207/416 International Patent Class (Additional): A01N-001/02; A61K-031/33; A61K-031/34; A61K-031/38; A61K-031/40; A61K-031/415; A61K-031/44; A61K-031/445; A61K-031/47; A61K-049/00; C07D-307/68; C07D-333/38; C07D-333/48; C07D-401/00; C07D-401/04; C07D-401/12; C07D-403/02; C07D-403/04; C07D-403/12; C07D-405/02; C07D-405/04; C07D-405/12; C07D-409/02; C07D-409/04; C07D-409/12; C07D-521/00 5/7/2 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 004809423 WPI Accession No: 86-312764/198648 New and known thienyl urea or isourea derivs. - used as animal growth Patent Assignee: BAYER AG (FARB) Inventor: BERSCHAUER F; DEJONG A; HALLENBACH W; LINDEL H; SCHEER M Number of Countries: 019 Number of Patents: 013 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week DE 3529247 A 19861120 DE 3529247 A 19850816 198648 B (EP 202538) A 19861126 EP 86106209 A 19860506 198648 AU 8657217 A 19861120 198702 JP 61268678 A 19861128 JP 86109713 A 19860515 198702 DK 8602300 A 19861118 198707 BR 8602224 A 19870113 198708 ZA 8603645 A 19861110 ZA 863645

A 19860520

FI 8602201 A 19861118

T 19870428

HU 41244

198708

198711

Eur päisches Pat ntamt **European Patent Office** Office eur péen d s brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 676 395 A2

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 95105088.9

2 Anmeldetag: 05.04.95

(1) Int. Cl.⁶: **C07D 207/40**, C07D 307/68, C07D 333/38, C07D 403/04, C07D 405/04, C07D 409/04, C07D 401/12, C07D 403/12, C07D 405/12, C07D 409/12, A61K 31/34

Priorität: 11.04.94 DE 4412334

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.95 Patentblatt 95/41

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE

Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt am Main (DE)

(7) Erfinder: Kleemann, Heinz-Werner, Dr. Mainstrasse 29 D-65474 Bischofsheim (DE)

Erfinder: Lang, Hans-Jochen, Dr.

Rüdesheimer Strasse 7 D-65719 Hofheim (DE)

Erfinder: Schwark, Jan-Robert, Dr.

Loreleistrasse 63 D-65929 Frankfurt (DE)

Erfinder: Weichert, Andreas, Dr.

Leipziger Strasse 21 D-63329 Egelsbach (DE) Erfinder: Scholz, Wolfgang, Dr. **Unterortstrasse 30** D-65760 Eschborn (DE)

Erfinder: Albus, Udo, Dr. Am Römerkastell 9 D-61197 Florstadt (DE)

- Substituierte N-Heteroaroyiguanidine, als Inhibitoren des zellulären Natrium-Protonen-Antiporters, als Antiarrhythmika und als Inhibitoren der Proliferation von Zellen.
- Die Erfindung betrifft Heteroaroylguanidine der Formel I

worin die Substituenten HA und R(1) bis R(5) die in Anspruch 1 wiedergegebenen Bedeutungen haben. Diese Verbindungen I haben sehr gute antiarrhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behandeln von Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verbindungen sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardioprotektiver Kompon nt zur Infarktprophylaxe und dir Infarktbehandlung sowie zur Bihandlung der angina pectoris hervorragend geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologisch n Vorgänge beim Entstehen ischämisch induzi rter Schäden, insbesonder bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmien, inhibi ren od r stark vermindern. Wegen ihr r schützenden Wirkungen gegen pathologische hypoxisch und ischämisch Situationen könn n die erfindungsgemäßen Verbindungen der Form I I infolge Inhibiti n des zellulären Na*/H* Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie ausgelö-

sten Schäden oder dadurch primär oder sekundär induzi rten Krankheiten v rw ndet w rden. Dies betrifft ihr Verwendung als Arzneimitt I für operative Eingriffe, z.B. bei Organ-Transplantationen, wobei di Verbindung n sowohl für den Schutz der Organe im Spender vor und während der Entnahme, zum Schutz entn mmener Organe beispi Isweise b i B handlung mit od r d ren Lag rung in physiologischen Badflüssigkeiten, wie auch bei der Überführung in d n Empfängerorganismus verwend t w rd n könn n. Die Verbindung n sind ebenfalls w rtvolle, protektiv wirk nd Arzneimittel bei der Durchführung angioplastischer operativer Eingriff beispi Isweise am Herzen wie auch an peripheren Gefäßen. Entsprechend ihrer protektiven Wirkung gegen ischämisch induzierte Schäden sind die Verbindungen auch als Arzneimittel zur Behandlung von Ischämien des Nervensystems, insbesondere des ZNS, geeignet, wobei sie z.B. zur Behandlung des Schlaganfalls oder des Hirnödems geeignet sind. Darüberhinaus eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I ebenfalls zur Behandlungen von Formen des Schocks, wie beispielweise des allergischen, cardiogenen, hypovolämischen und des bakteriellen Schocks.

Die Erfindung betrifft H teroaroylguanidin der Formel I

 $\begin{array}{c}
R(3) \\
R(4)
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R(2) \\
R(1)
\end{array}$

10 worin bedeuten:

5

15

20

25

35

45

HA SOm, O. NR(5),

m Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{am}H_{2am}R(81),

am Null, 1, 2 R(81) (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(82)R(83), mit R(82) und R(83) H oder CH₃; oder

R(81) (C₁-C₉)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino;

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$

und der jeweils andere

Wasserstoff, F, Cl, Br, I, (C_1-C_3) -Alkyl, -OR(6), C_rF_{2r+1} , -CO-N = $C(NH_2)_2$, -NR(6)R(7),

R(6), R(7) unabhängig Wasserstoff, (C1-C3)-Alkyl,

r 1, 2, 3, 4,

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F. Cl. Br, I, -C=N, X-(CH₂)_p-(C_q - F_{2q+1}), R(8)-SO_{bm}, R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO- oder R(12)R-30 (13)N-SO₂-,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

X Sauerstoff, S, NR(14),

R(14) H, (C₁-C₃)-Alkyl,

bm Null, 1, 2,

p Null, 1, 2,

q Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

 (C_1-C_8) -Alkyl, (C_3-C_6) -Alkenyl, $-C_nH_{2n}$ -R(15), CF₃,

n Null, 1, 2, 3, 4,

40 R(15) (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF_3 , Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder C_1 - C_4 -Alkyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H steht, R(10) und R(13) unabhängig H oder (C₁-C₄)-Alkyl.

wohei R(0) und R(10)

wobei R(9) und R(10) sowie R(12) und R(13) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

(C1-C8)-Alkyl, -CalH2alR(18),

50 al Null, 1, 2

R(18) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH₃; od r

55 R(3), R(4) unabhängig voneinander

(C₁-C₉)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino;

oder

R(3), R(4) unabhängig von inand r

10

5

oder
$$(C)_{ad} - (CHOH)_{ae} - (CH_2)_{af} - (CHOH)_{ag} - R(24)$$

25

35

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, j, k, ae, af, ag, ao, ap und ak unabhängig Null, 1, 2, 3, 4,

wobei jedoch jeweils

30 h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, (C₁-C₃)-Alkyl,

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F. Cl. Br. I. CN. (C1-C8)-Alkyl. (C1-C8)-Perfluoralkyl. (C3-C8)-Alkenyl. -C0H20R(26).

Null, 1, 2, 3, 4

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,

wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, o Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

F(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH_{2a}-(C₁-C₉)-Heteroaryl, das unsubstituiert oder substitui rt ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1, 2,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander wie R(29) definiert oder Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(96), R(97), R(98) unabhängig (C₁-C₉)-Heteroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 bis 3 Substituent n
aus der Gruppe F, CI, CF₂, CH₂, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino, Benzyl,

W Sauerstoff, S oder NR(36)-.

R(36) H, (C1-C4)-Alkyl,

oder

15

25

35

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-,

cm 1 oder 2.

R(37) (C_1 - C_8)-Alkyl, (C_1 - C_8)-Perfluoralkyl, (C_3 - C_8)-Alkenyl,

-C_sH_{2s}-R(40),

Null, 1, 2, 3 oder 4,

R(40) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert od r substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl;

R(38) H, (C_1 - C_8)-Alkyl, (C_1 - C_8)-Perfluoralkyl, (C_3 - C_8)-Alkenyl, - C_w H_{2w}-R(43),

R(44) und R(45) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl,

w Null, 1, 2, 3, 4,

R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit

R(39) H, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl,

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(46)X(1)-.

X(1) Sauerstoff, S, NR(47), (D = O)A-, NR(48)C = MN^(*)R(49)-,

M Sauerstoff, S.

A Sauerstoff, NR(50),

D C. SO

R(46) ($C_1 - C_8$)-Alkyl, ($C_3 - C_8$)-Alkenyl, (CH_2)_b C_dF_{2d+1} , $-C_xH_{2x}$ -R(51),

b Null, 1,

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Null, 1, 2, 3, 4,

R(51) (C_3-C_8) -Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl, Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substituiert od r substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F. Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, (C_1-C_4) -Alkyl oder (C_1-C_4) -Perfluoralkyl;

R(47), R(48) und R(50) unabhängig

Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl, (C1-C4)-Perfluoralkyl,

R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann,

wobei A und $N^{(\bullet)}$ an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

-SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

$$-C = \begin{pmatrix} R(54) \\ R(55) \\ 0H \end{pmatrix}$$

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gleich oder verschieden

 $-(CH_2)_y-(CHOH)_z-(CH_2)_{aa}-(CH_2OH)_t-R(71)$ oder

-(CH₂)_{ab}-O-(CH₂-CH₂O)_{ac}-R(72).

R(71), R(72) Wasserstoff, Methyl,

u 1, 2, 3, 4,

v Null, 1, 2, 3, 4,

y, z, aa gleich oder verschieden

Null, 1, 2, 3 oder 4,

1, 2, 3, 4,

R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden

Wasserstoff, (C1-C6)-Alkyl, oder

R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-Atom 30 ein (C₃-C₈)-Cycloalkyl;

R(63)

H, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₈)-Cycloalkyl, -C_eH_{2e}-R(73),

Null, 1, 2, 3 oder 4.

R(56), R(57) und R(73) unabhängig

35 Phenyl,

5

20

25

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder (C₁-C₄)-Alkyl,

oder R(56), R(57) und R(73) unabhängig (C1-C9)-Heteroaryl,

das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;

40 R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62) Wasserstoff oder Methyl,

oder

45

55

R(3), R(4) unabhängig voneinander R(76)-NH-SO₂-,

R(76) R(77)R(78)N-(C = Y')-,

Y' Sauerstoff, S, N-R(79),

R(77) und R(78) gleich oder verschieden

H, (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₆)-Alkenyl, -C₁H₂₁-R(80),

f Null, 1, 2, 3, 4,

R(80) (C5-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches unsubstituiert oder substituiert mit 1-3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methoxy oder (C₁-C₄)-Alkyl, oder

R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei

R(79) wie R(77) definiert ist oder gleich Amidin;

oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

NR(84)R(85),

R(84), R(85) unabhängig voneinander

H, (C1-C4)-Alkyl, oder gemeinsam 4 od r 5 Methylengruppen, von denen eine CH2-Gruppe durch

Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ od r N-Benzyl ersetzt sein kann,

oder von den n ine oder zw i CH2-Gruppen durch CH-CdmH2dm+1 ers tzt sein könn n, sowie deren pharmaz utisch verträglich Salz ,

wobei jedoch Verbindung n ausgenommen sind, in den n die Reste R(1) bis R(4) sowi HA folgenderma-Ben kombiniert sind:

R(1)	R(2)	R(3)	R(4)	НА
$CON = C(NH_2)$	I	Н	Et	0
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Me	0
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Н	0

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten: 15 HA SOm, O. NR(5),

10

25

35

40

45

Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, Methyl.

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

-CO-N = C(NH2)2.

und der jeweils andere Wasserstoff, F, Cl, CH3, -OH, -CO-N = C(NH2)2,

R(3) Wasserstoff, F, Cl, Br, I, -C=N, Cq-F2q+1, R(8)-SO2,

R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO-, R(12)R(13)N-SO₂-,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

Nuli, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

(C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_nH_{2n}-R(15), CF₃,

Null, 1, 2, 3, 4,

R(15) (C₃-C₆)-Cycloalkyi, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₁, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder Methyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H stehen,

R(10) und R(13) unabhängig H oder Methyl,

oder

R(3) (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{al}H_{2al}R(18),

Null, 1, 2 al

R(18) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl., CF3, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH₃;

R(3) Chinolyl, Isochinolyl, Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, die über C oder N verknüpft sind und die unsubstituiert oder substituiert sind mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF3, CH3, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino: oder

R(3) -C=CR(56).

R(56) Phenyi,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF3, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H, CH₃.

R(4)

50

oder (C)_{ah}-(CHOH)_{ao}-(CH₂)_{ap}-(CHOH)_{ak}-R(25)

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-.

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, k, ag, ao und ak unabhängig Null, 1, 2, 3,

j, af und ap unabhängig Null, 1,

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind.

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, Methyl,

oder

25

30

35

R(4) Wasserstoff, F, Cl. Br. CN, (C_1 - C_8)-Alkyl, C_q - F_{2q+1} , (C_3 - C_8)-Alkenyl,

 $-C_{q}H_{2q}R(26)$,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4,

g Null, 1, 2,

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl. CF₃,
40 Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, CH₃,
oder

R(4) SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29). R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH_{2a}-(C₁-C₉)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und Pyridyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander

Wasserstoff, CH₃,

50 oder

R(4)

R(96), R(97), R(98) unabhängig Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, das jew ils unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 bis 2 R sten aus der Reihe

F, Cl, CF₃, CH₃, M thoxy, Dimethylamino, Benzyl,

W Sauerstoff, S od r NR(36)-,

R(36) H, Methyl,

oder

5

15

25

35

40

45

55

R(4) R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-.

R(37) (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_sH_{2s}-R(40),

s Null, 1,

10 R(40) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, CH₃,

R(38) H. (C₁-C₄)-Alkyl, CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_wH_{2w}-R(43),

w Null, 1,

R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

das nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, CI, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit R(44) und R(45) gleich H, (C₁-C₄)-Alkyl, CH₃, R(39) H, CH₃.

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂go Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann; oder

R(4) R(46)X(1)-,

X(1) Sauerstoff, S. NR(47), (C = O)A-, NR(48)C = MN(*)R(49)-.

M Sauerstoff,

A Sauerstoff, NR(50),

R(46) (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, (CH₂)_bC_dF_{2d+1}, -C_xH_{2x}-R(51),

b Null 1

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Null, 1,

30 R(51) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. CI, CF₃. Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, CH₃,

R(47), R(48) und R(50)

Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl,

R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann,

wobei A und N⁽⁻⁾ an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind;

oder

R(4) -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

$$-C \stackrel{R(54)}{\underset{OH}{\longleftarrow}}$$

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gleich oder verschied n -(CH₂)_y-(CHOH)_z-(CH₂)_{2a}-(CH₂OH)_t-R(71) oder

```
-(CH<sub>2</sub>)<sub>ab</sub>-O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O)<sub>ac</sub>-R(72),
           R(71), R(72) Wasserstoff, Methyl,
               1, 2,
               Null, 1, 2,
               y, z, aa gleich oder v rschi den
 5
                    Null, 1, 2,
          R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden Wasserstoff, CH<sub>3</sub>,
      oder
          R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-Atom
 10
     ein (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl;
          R(63)
          H. (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl, -C<sub>e</sub>H<sub>2e</sub>-R(73),
               Null. 1, 2,
          R(56), R(57) und R(73) unabhängig
15
          Phenyl,
          das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF<sub>3</sub>, Methyl,
     Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder CH<sub>3</sub>.
          R(56), R(57) und R(73) unabhängig
20
          (C1-C3)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und
     Pyridyl,
         das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;
          R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62)
          Wasserstoff oder Methyl,
25
     ode
         R(4) R(76)-NH-SO2-,
         R(76) R(77)R(78)N-(C = Y')-,
               Sauerstoff, S, N-R(79),
         R(77) und R(78) gleich oder verschieden
30
         H, (C_1-C_4)-Alkyl, (C_3-C_4)-Alkenyl, -C_1H_{21}-R(80),
             Null, 1,
         R(80)
         (C<sub>5</sub>-C<sub>7</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl,
         welches unsubstituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl. CF<sub>3</sub>, Methoxy oder CH<sub>3</sub>, oder
35
         R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH2-Gruppe durch
     Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei
         R(79) wie R(77) definiert ist,
     oder
         R(4) NR(84)R(85),
40
         R(84), R(85) unabhängig voneinander
         H, (C1-C4)-Alkyl, oder gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH2-Gruppe durch
     Sauerstoff, S. NH, N-CH<sub>3</sub> oder H-Benzyl ersetzt sein kann,
         oder von denen eine oder zwei CH2-Gruppen durch CH-CH3 ersetzt sein können.
         Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen bedeuten:
45
         R(1)
         -CO-N = C(NH2)2
         HA
         S. O. NH, NCH3
```

und die Reste R(2) bis R(4) wie folgt kombiniert sind:

R(2) R(3) R(4) Н n-BuNH-CI 5 Н H₂NSO₂-10 Н MeSO₂ Н Me 15 Н 20 Н Me CI H 25 MeSO₂-Н 30 35 40 45

11

50

	H	MeSO ₂	NH ₂
5	Н	MeSO ₂ -	N H -
	Н	MeSO ₂ -	○ -o-
10	н	MeSO ₂ -	C 1
	н	MeSO ₂ -	M + 0 - M H -
· .	н	MeSO ₂ -	M a NH -
25	H .	MeSO ₂ -	M & OLM &
30	Н	Ci-	N -
	Н	MeSO ₂ .	(CH ₃) ₂ -CHCH ₂ -O-
35	н	MeSO ₂ .	2- on•
40 4 5		MeSO ₂ .	S-
i.	н	MeSO ₂	M. S.

н		OC 1
Н	│ N-	
		C1 C1
Н		©_c H ³
Τ		c ı O
Н	<u></u>	0 0 0 0 0
н	-	O _o
Ĥ	MeSO ₂ -	C 1
Н	MeSO ₂ -	c 1
Me	Me	Н
Н	MeSO ₂ -	i-Pr
Н	CF ₃	н

5

Н		Cı
Н	MeSO ₂ -	MeNH-
Н	MeSO ₂ -	Et ₂ N-
Н	t-Bu	ОН
Н	MeSO ₂ -	c I O
Н	MeSO ₂ -	C 1 0
Н	MeSO ₂ -	On S
Н	MeSO ₂ -	C I
н	MeSO ₂ -	N
Н	MeSO ₂ -	2-Naphthyl
н	MeSO ₂ -	N
Н	△ N-	Me
H	△ N-	M •
Н	CI	Et ₂ N-
Н	Me ₂ N-	Н

5		
10		
15		
20		
25		
30		
35		
40		

Н	MeSO ₂ -	
	WesO ₂ .	C I
		0
н	Br	NH ₂
Н	CI	н
н	MeSO ₂ -	
		F-0-0-
Н	MeSO ₂ -	. 🔿
		C I
Н	CF ₃	CF ₃
Н	Me	Me
Н	1	CF ₃
Н	Me	Н
н	H	t-Bu
н	MeSO ₂ -	. 🔿
		F—(
н	Me	CI
н	Br	Me
Н	CI	MeO-
н	MeCO-	MeO
7	MeCO-	$\langle \gamma \rangle$
н	Br .	Br
н	MeSO ₂ -	\bigcirc
•		CH2-CH2-
н	MeSO ₂ -	
	•	Q_{-}
		~~~c ≡ c-
NH ₂	Br	Me

5

Н	Me ₂ N-	t-Bu
н	MeSO ₂ -	н о
Н	N-	н
н	N-	MeO-
Н	Me	Br
н	CI	F
Н	t-Bu	Н
NH ₂	CI	Н
Н		Me ₂ N
н	Me ₂ N	Ci
Н	MeSO ₂ -	7-Isochinolinoxy
н	MeSO ₂ -	6-Chinolinoxy
н	MeSO ₂ -	· O
Н	MeSO ₂ -	•
н	MeSO ₂ -	(CH ₃ ) ₂ CH-CH ₂ -
н	MeSO ₂ -	$\bigcirc$
Н	Me ₂ N-	<b>⊘</b> -•-
Н	Me ₂ N-	c 1———0-
Н	Me	Me ₂ N-

	Н	N-	<b>○</b> -•-
5	н	Me	<u></u>
	Н	CI	i-Pr
10	н		i-Pr
	Н	MeSO ₂ -	5-Chinolinoxy
15	Н		CF ₃
	Н	i-Pr	MeSO ₂ -
20	Н	i-Pr	CF ₃
	Н	Н	i-Pr
	NH ₂	Br	Br
25	Н	MeSO ₂ -	NO ON
30	Н	<u></u>	MeSO ₂ -
35	н	MeSO ₂ -	
40	н	CI	—ин ² ин-
45	н	Me ₂ N	i-Pr
~	Н	MeHN-	i-Pr
	Н	Cl	Cl
50	Н	Me	H ₂ N-
	Н	CI	H ₂ N

5	н	MeSO ₂ -	( ) - o -
10	н	MeSO ₂ -	M e N - M e
15	Н	Me ₂ N-	i-Pr
	CF ₃	H	CF ₃
	H	Br	Me
20	н	Me	Ci
	н	Me ₂ N	Me
	н	CF ₃	MeHN-
25	н	CH ₃ CO-	(CH ₃ ) ₂ CH-CH ₂
	н	MeSO ₂ -	<u></u>
30	. н	CF ₃ -O-	н
	Н	Me	Me ₂ N
	н	CI	Me ₂ N-
35	н	MeSO ₂ -	C 1-0-
	Н	CH ₃ CO-	i-Pr
40	н	Br	BnO-
	Н	CF ₃	Br
	Н	i-Pr	MeO-
15	н	MeSO ₂ -	<b>•</b>
	Н	MeSO ₂ -	<b>◯</b> - <b>◯</b> -•-

Н	MeO-	t-Bu
Н	Br	i-Pr
CF ₃	Н	н
Н	CF ₃	F
н	Ph	CF ₃
н	CF ₃	1-lmidazolyl
, н	MeCO-	t-Butylmethyl
Н	Br	F
н	Br	MeO-
Н	CF ₃	PhO-
Н	CF ₃	Cyclopentyl
Н	MeSO ₂ -	Cyclobutyl
Н	Me	CF ₃
н	MeSO ₂ -	io.
н	ОН	t-Butyl
н	CI	OMe
н	CF ₃	i-Pr
F	CF ₃	н
F	Н	CF ₃
н	t-Butyl	OMe
Н	MeCO-	'\\\.
Н	MeCO-	<b>'</b> \(\).
н	t-Butyl	i-Butyl i-Propyl

	1 00 00	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
н	CF ₃ -\$O ₂ -	<b>'</b>
CI	CF ₃	Н
CI	Н	CF ₃
Н	Н	Perfluoro-i-propyl
Н	Н	н
н	MeSO ₂	>n~o~O~o~
Н	Н	Perfluoro-n-propyl
Н	CF ₃	©_c == c-
н	CF ₃	c 1————————————————————————————————————
н	CF ₃	<b>'</b>
Н	F	CF ₃
н	MeSO ₂ -	P C1
Н	t-Butyl	i-Propyl
Н	t-Butyl	n-Butyl
Н	i-Propyl	F
н	i-Butyl	F
Н	CI	1-Imidazolyl
н	Н	CF ₃ -CF ₂ -
Н	Н	CF ₃

Н	н	F ₃ C
Н	MeSO ₂	),n ~ (0 \)
Н	CF ₃ SO ₂	i-propyl

Unter (C₁-C₃)-Heteroaryl werden insbesondere Reste verstanden, die sich von Phenyl oder Naphthyl ableiten, in welchen eine oder mehrere CH-Gruppen durch N ersetzt sind und/oder in welchen mindestens zwei benachbarte CH-Gruppen (unter Bildung eines fünfgliedrigen aromatischen Rings) durch S, NH oder O ersetzt sind. Des weiteren können auch ein oder beide Atome der Kondensationsstelle bicyclischer Rest (wie im Indolizinyl) N-Atome sein.

Als Heteroaryl gelten insbesondere Furanyl, Thienyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Triazolyl, Tetrazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Pyridyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Indalyl, Indazolyl, Chinolyl, Isochinolyl, Phthalazinyl, Chinoxalinyl, Chinazolinyl, Cinnolinyl.

Enthält einer der Substituenten R(1) bis R(5) ein oder mehrere Asymmetriezentren, so können diese sowohl S als auch R konfiguriert sein. Die Verbindungen können als optische Isomere, als Diastereomere, als Racemate oder als Gemische derselben vorliegen.

Die bezeichneten Alkylreste können sowohl geradkettig wie verzweigt vorliegen.

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

5

10

15

30

35

40

worin L für eine leicht nucleophil substituierbare Fluchtgruppe steht, mit Guanidin umsetzt.

Die aktivierten Säurederivate der Formel II, worin L eine Alkoxy-, vorzugsweise eine Methoxygruppe, eine Phenoxygruppe, Phenylthio-, Methylthio-, 2-Pyridylthiogruppe, einen Stickstoffheterocyclus, vorzugsweise 1-Imidazolyl, bedeutet, erhält man vorteilhaft in an sich bekannter Weise aus den zugrundeliegend n Carbonsäurechloriden (Formel II, L = CI), die man ihrerseits wiederum in an sich bekannter Weise aus den zugrundeliegenden Carbonsäuren (Formel II, L = OH) beispielsweise mit Thionylchlorid herstellen kann. Neben den Carbonsäurechloriden der Formel II (L = CI) lassen sich auch weitere aktivierte Säurederivate der Formel II in an sich bekannter Weise direkt aus den zugrundeliegenden Heteroarylcarbonsäurederivaten (Formel II, L = OH) herstellen, wie beispielsweise die Methylester der Formel II mit L = OCH3 durch Behandeln mit gasförmigem HCI in Methanol, die Imidazolide der Formel II durch Behandeln mit Carbonyldiimidazol [L = 1-Imidazolyl, Staab, Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1,351-367 (1962)], die gemischten Anhydride II mit CI-COOC₂H₅ oder Tosylchlorid in G genwart von Triethylamin in inem inert n Lösungsmittel, wi auch di Aktivierung n von H teroarylcarbonsäuren mit Dicyclohexylcarbodiimid (DCC) oder mit O-[(Cyano(ethoxycarbonyl)-m thyl n)amino>-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluoroborat] ("TOTU") [Proceedings of the 21. European Peptide Symposium, Peptides 1990, Editors E. Giralt and D. Andreu, Escom,

Leiden, 1991]. Eine Reihe geeignet r M thoden zur Herstellung von aktivierten Carbonsäurederivaten d r Formel II sind unter Angabe von Quellenlit ratur in J. March, Advanced Organic Ch mistry, Third Edition (John Wil y & Sons, 1985), S. 350 angeg ben.

Die Umsetzung eines aktiviert n Carbonsäurederivates d r Formel I mit Guanidin erfolgt in an sich bekannter Weise in inem protischen oder aprotisch n polaren aber inerten organischen Lösungsmittel. Dabei haben sich bei der Umsetzung der Heteroarylcarbonsäuremethylester (II, L = OMe) mit Guanidin Methanol, Isopropanol oder THF zwischen 20°C und Siedetemperatur dieser Lösungsmittel bewährt. Bei den meisten Umsetzungen von Verbindungen II mit salzfreien Guanidin wurde vorteilhaft in inerten Lösungsmitteln wie THF, Dimethoxyethan, Dioxan oder Isopropanol gearbeitet. Aber auch Wasser kann als Lösungsmittel dienen.

Wenn L = CI bedeutet, arbeitet man vorteilhaft unter Zusatz eines Säurefängers, z.B. in Form von überschüssigen Guanidin zur Abbindung der Halogenwasserstoffsäure.

Ein Teil der zugrundeliegenden Heteroarylcarbonsäurederivate der Formel II sind bekannt und in der Literatur beschrieben. Die unbekannten Verbindungen der Formel II können nach literatur-bekannten Methoden hergestellt werden, indem man beispielsweise 5-Halogen-4-chlorsulfonylbenzoesäuren mit Ammoniak oder Aminen in 4-Aminosulfonyl-5-Halogen-heteroarylcarbonsäuren bzw. mit einem schwachen Reduktionsmittel wie Natriumbisulfit und anschließender Alkylierung in 4-Alkylsulfonyl-5-Halogen-Heteroarylcarbonsäuren überführt und nach einer der oben beschriebenen Verfahrensvarianten zu erfindungsgemäßen Verbindungen I umgesetzt werden.

Die Einführung von substituierten Schwefel-, Sauerstoff- oder Stickstöffnucleophilen gelingt durch literaturbekannte Methoden der nucleophilen Substitution am Aromaten. Als Abgangsgruppe haben sich bei dieser Substitution Halogenide und Trifluormethansulfonate bewährt. Man arbeitet vorteilhaft in einem dipolar aprotischen Lösungsmittel, wie zum Beispiel DMF oder TMU bei einer Temperatur zwischen 0°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels, bevorzugt zwischen 80°C und dem Siedepunkt des Lösungsmittels. Als Säurefänger dient vorteilhaft ein Alkali- oder Erdalkalisalz mit einem Anion hoher Basizität und geringer Nucleophilie, wie zum Beispiel K₂CO₃.

20

Die Einführung der Alkyl- oder Arylsubstituenten gelingt durch literaturbekannte Methoden des Palladium-vermittelten cross-couplings von Arylhalogeniden mit beispielsweise Organozinkverbindungen, Organostannanen, Organoboronsäuren oder Organoboranen.

Heteroaroylguanidine I sind im allgemeinen schwache Basen und können Säure unter Bildung von Salzen binden. Als Säureadditionssalze kommen Salze aller pharmakologisch verträglichen Säuren infrage, beispielsweise Halogenide, insbesondere Hydrochloride, Lactate, Sulfate, Citrate, Tartrate, Acetat, Phosphate, Methylsulfonate, p-Toluolsulfonate.

Es war überraschend, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen keine unerwünschten und nachteiligen salidiuretischen, jedoch sehr gute antiarrhythmische Eigenschaften aufweisen, wie sie zum Behandeln von Krankheiten wichtig sind, die beispielsweise bei Sauerstoffmangelerscheinungen auftreten. Die Verbindungen sind infolge ihrer pharmakologischen Eigenschaften als antiarrhythmische Arzneimittel mit cardioprotektiver Komponente zur Infarktprophylaxe und der Infarktbehandlung sowie zur Behandlung der angina pectoris hervorragend geeignet, wobei sie auch präventiv die pathophysiologischen Vorgänge beim Entstehen ischämisch induzierter Schäden, insbesondere bei der Auslösung ischämisch induzierter Herzarrhythmien, inhibieren oder stark vermindern. Wegen ihrer schützenden Wirkungen gegen pathologische hypoxische und ischämische Situationen können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I infolg Inhibition des zellulären Na*/H* Austauschmechanismus als Arzneimittel zur Behandlung aller akuten oder chronischen durch Ischämie ausgelösten Schäden oder dadurch primär oder sekundär induzierten Krankheiten verwendet werden. Dies betrifft ihre Verwendung als Arzneimittel für operative Eingriffe, z.B. bei Organ-Transplantationen, wobei die Verbindungen sowohl für den Schutz der Organe im Spender vor und während der Entnahme, zum Schutz entnommener Organe beispielsweise bei Behandlung mit oder deren Lagerung in physiologischen Badflüssigkeiten, wie auch bei der Überführung in den Empfängerorganismus verwendet werden können. Die Verbindungen sind ebenfalls wertvolle, protektiv wirkende Arzneimittel b i der Durchführung angioplastischer operativer Eingriffe beispielsweise am Herzen wie auch an peripheren Gefäßen. Entsprechend ihrer protektiven Wirkung gegen ischämisch induzierte Schäden sind die Verbindungen auch als Arzneimittel zur Behandlung von Ischämien des Nervensystems, insbesondere des ZNS, geeignet, wobei sie z.B. zur Behandlung des Schlaganfalls oder des Hirnöderns geeignet sind. Darüberhinaus eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I ebenfalls zur Behandlungen von Formen d s Schocks, wie beispielweise des allergischen, cardiogen n, hypovolämischen und des bakt riellen Schocks.

Darüberhinaus zeichnen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I durch starke inhibier nde Wirkung auf die Proliferationen von Zellen, beispielsweise der Fibroblasten- Zellpr liferation und der Prolif ration der glatten Gefäßmuskelzellen, aus. Deshalb komm n die Verbindungen d r Formel I als wertvolle Therap utika für Krankheiten infrage, bei denen di Z Ilproliferation in primäre oder sekundär Ursache darst Ilt, und können d shalb als Antiatheroskl rotika, Mittel geg n diab tisch Spätkomplikation n, Kr bserkrankungen, fibrotisch Erkrankungen wie Lungenfibrose, Leberfibrose oder Nierenfibros , Organhyp rtrophien und -hyperplasien, insbesondere bei Prostatahyperplasie bzw. Prostatahypertrophie verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind wirkungsvolle Inhibitoren des zellulären Natrium-ProtonenAntiporters (Na⁺/H⁻-Exchanger), der bei zahlreichen Erkrankungen (Essentielle Hypertonie, Atherosklerose,
Diabetes usw.) auch in solchen Zellen erhöht ist, die Messungen leicht zugänglich sind, wie beispielsweise
in Erythrocyten, Thrombocyten oder Leukozyten. Die erfindungsgemäßen Verbindungen eignen sich deshalb als hervorragende und einfache wissenschaftliche Werkzeuge, beispielsweise in ihrer Verwendung als
Diagnostika zur Bestimmung und Unterscheidung bestimmter Formen der Hypertonie, aber auch dir
Atherosklerose, des Diabetes, proliferativer Erkrankungen usw.. Darüber hinaus sind die Verbindungen dir
Formel I für die präventive Therapie zur Verhinderung der Genese des Bluthochdrucks, beispielweise der
essentiellen Hypertonie, geeignet.

Gegenüber den bekannten Verbindungen weisen die Verbindungen nach der Erfindung eine signifikant verbesserte Wasserlöslichkeit auf. Daher sind sie wesentlich besser für i.V.-Applikationen geeignet.

Arzneimittel, die eine Verbindung I enthalten, können dabei oral, parenteral, intravenös, rektal od r durch Inhalation appliziert werden, wobei die bevorzugte Applikation von dem jeweiligen Erscheinungsbild der Erkrankung abhängig ist. Die Verbindungen I können dabei allein oder zusammen mit galenischen Hilfsstoffen zur Anwendung kommen, und zwar in der Veterinär- als auch in der Humanmedizin.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann auf Grund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen, Tablettenhilfsstoffen, und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Farbstoffe v rewendet werden.

Für eine orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmittel vermischt und durch die üblichen Methoden in die geeigneten Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wäßrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als inerte Träger können z.B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesium-carbonat, Kaliumphosphat, Milchzucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke, verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder als Lösemittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven Verbindungen, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösung oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propanol, Glycerin, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch eine Mischung aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Als pharmazeutische Formulierung für die Verabreichung in Form von Aerosolen oder Sprays sind geeignet z.B. Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen des Wirkstoffes der Formel I in einem pharmazeutisch unbedenklichen Lösungsmittel, wie insbesondere Ethanol oder Wasser, oder einem Gemisch solcher Lösungsmittel. Die Formulierung kann nach Bedarf auch noch andere pharmazeutische Hilfsstoffe wie Tenside, Emulgatoren und Stabilisatoren sowie ein Treibgas enthalten. Eine solche Zubereitung enthält d n Wirkstoff üblicherweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 10, insbesondere von etwa 0,3 bis 3 Gew.-%.

Die Dosierung des zu verabreichenden Wirkstoffs der Formel I und die Häufigkeit der Verabreichung hängen von der Wirkstärke und Wirkdauer der verwendeten Verbindungen ab; außerdem auch von Art und Stärke der zu behandelnden Krankheit sowie von Geschlecht, Alter, Gewicht und individueller Ansprechbarkeit des zu behandelnden Säugers.

Im Durchschnitt beträgt die tägliche Dosis einer Verbindung der Formel I bei einem etwa 75 kg schweren Patienten mindestens 0,001 mg, vorzugsweise 0,01 mg bis 10 mg, vorzugsweise 1 mg. Bei akuten Ausbrüchen der Krankheit, etwa unmittelbar nach Erleiden eines Herzinfarkts, können auch noch höhere und vor allem häufigere Dosierung n notwendig sein, z.B. bis zu 4 Einzeldosen pro Tag. Insbesond re bei i.v. Anwendung, etwa b i inem Infarktpatienten auf der Int nsivstation können bis zu 100 mg pro Tag notwendig werden.

Analog der in den Ausführungsbeispielen angeg ben n Vorschriften können die nachfolgend aufg führten erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I bzw. deren physiologisch verträglichen Salze herg stellt

#### werd n:

### List d r Abkürzungen:

5	M OH	Methanol
	DMF	N,N-Dimethylformamid
	TMU	N,N,N',N'-Tetramethylhamstoff
	NBS	N-Bromsuccinimid
	AIBN	α,α-Azo-bis-isobutyronitril
10	El	electron impact
	DCI	Desorption-Chemical Ionisation
	RT	Raumtemperatur
	EE	Ethylacetat (EtOAc)
	DIP	Diisopropylether
15	MTB	Methyltertiärbutylether
	mp	Schmelzpunkt
	HEP	n-Heptan
	DME	Dimethoxyethan
	FAB	Fast Atom Bombardment
20	CH ₂ Cl ₂	Dichlormethan
	THF	Tetrahydrofuran
	eq	Äquivalent
	E\$	Elektrospray-lonisation
	Me	Methyl
?5	Et	Ethyl
	Bn	Benzyl
	ZNS	Zentralnervensystem
•	Brine	gesättigte wäßrige NaCl-Lösung

### 30 Experimenteller Teil

### Beispiel 1

5-Heptafluorisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

35

#### a) 5-Heptafluoroisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester

1.1 g 1-Methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester, 1.7 ml Perfluoroisopropyliodid und 1.3 g FeSO₄ x 7  $H_2O$  werden in 80 ml DMSO vorgelegt und bei RT 4.1 ml  $H_2O_2(35\%)$  langsam zugetropft. 1.5 h wird bei RT gerührt, anschließend 3 x mit je 200 ml MTB extrahiert und die organische Phase noch 1 x mit 100 ml Wasser und 2x mit 100 ml Brine gewaschen. Über  $Na_2SO_4$  wird getrocknet und das Solvens im Vakuum entfernt. Chromatographie mit EE/HEP 1/4 liefert 310 mg eines farblosen Öls.  $R_1$  (EE/HEP 1/4) = 0.62 MS (DCI) : 308 (M + H)⁺

45 b) 5-Heptafluorisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

310 mg 5-Heptafluoroisopropyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäuremethylester und 295 mg Guanidin werden in 5 ml wasserfreiem Isopropanol 4 h unter Rückfluß gekocht. Das Solvens wird im Vakuum entfernt und mit EE chromatographiert. Man erhält 123 mg eines farblosen Öls.

R₁ (EE) = 0.26 MS (ES) : 335 (M + H)*
 Überführung in das Hydrochlorid liefert Weiße Kristalle, mp 165 °C
 Die Titelverbindungen der Beispiele 2 - 5 werden analog Beispiel 1 synthetisiert:

```
Beispiel 2
```

5-Heptafluoro-n-propyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäur quanidid

5 R_t (EE) = 0.20 MS (ES) : 335 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 207 ° C

Beispiel 3

10 5-Pentafluoroethyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

 $H_t$  (EE) = 0.16 MS (DCI) : 285 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 210 ° C

15 Beispiel 4

5-Trifluoromethyl-1-methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

 $R_f$  (EE) = 0.16 MS (DCI) :235 (M + H)* mp (Hydrochlorid) : 230 °C

Beispiel 5

1-Methyl-pyrrol-2-carbonsäureguanidid

 $R_f$  (EE/MeOH 10:1) = 0.13

MS (ES): 167 (M + H)+

mp (Hydrochlorid): 255 °C

Beispiel 6

30

25

5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäurequanidid

- a) 5-Brom-thiophen-2-carbonsäure
- 10 g Thiophen-2-carbonsäure werden in 100 ml Essigsäure und 100 ml Wasser gelöst und bei 0°C eine Lösung von 4 ml Brom in 50 ml Essigsäure und 50 ml Wasser während einer Stunde zugetropft. 1 h wird bei 0°C nachgerührt, das Produkt abgesaugt und aus Wasser umkristallisiert. Man erhält 4.8 g farbloser Kristalle, mp 140°C

 $R_f$  (MTB 2% HOAc) = 0.54 MS (DCI) : 207 (M + H)+

40

- b) 5-Brom-4-chlorsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure
- 37 g 5-Brom-thiophen-2-carbonsäure werden bei RT in 133 ml Chlorsulfonsäure gelöst und bei 100 °C 45 min gerührt. Anschließend wird auf 1 kg Eis gegossen und das Produkt abgesaugt. Man erhält 53 g eines farblosen Feststoffs, mp 96 °C

 $R_f$  (MTB 2% HOAc) = 0.3 MS

MS (DCI): 305 (M + H)+

- c) 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäure
- 27.5 g Natriumsulfit werden in 300 ml Wasser gelöst und bei 70 °C portionsweise insgesamt 35 g 5-Brom-4-chlorsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure zugegeben, wobei mit 10 N NaOH pH = 9 11 gehalten wird. 2h wird bei 70 °C nachgerührt, dann mit HCl auf pH = 1 gestellt und das Produkt abgesaugt. Man erhält 41 g farbloser Kristalle.

mp 195 °C (Zersetzung)

d) 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäure, Dinatriumsalz

41 g 5-Brom-4-hydroxysulfinyl-thiophen-2-carbonsäur werden in 150 ml Wass r suspendiert und mit 90 ml 2 N NaOH versetzt (pH = 10). Das Wasser wird im Vakuum entfernt, mit 1 I Aceton v rrührt und das Produkt abgesaugt. Man rhält 46 g ines farblos n, amorphen Feststoffs, der direkt w it r umges tzt wird.

e) 5-Brom-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester

46 g der Titelverbindung 6 d) werden in 150 ml DMF suspendiert und mit 32 ml Methyliodid versetzt. 5 h wird bei 50°C gerührt, auf 1 I Wasser gegossen und das Produkt abgesaugt. Man erhält 35 g ein s farblosen Feststoffs, mp 135 °C

 $R_{1}(DIP) = 0.20$ 

MS (DCI): 299 (M + H)+

f) 5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester

15

30 ml einer 2 M Lösung von Isopropylmagnesiumchlorid in THF werden zu 140 ml einer 0.5 M Lösung von Zinkchlorid in THF hinzugefügt. 5 h wird bei 50 °C gerührt und das entstanden Isopropylzink-Derivat als Lösung A weiterverwendet.

6 g 5-Brom-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäuremethylester, 0.6 g [1,1'-Bis(diphenylphosphino)-20 ferrocen]Pd(II)Cl2 x CH2 Cl2 und 180 mg Cul werden in 100 ml wasserfreiem THF 10 min bei RT gerührt und anschließend Lösung A zugetropft. 18 h wird bei RT nachgerührt und anschließend das Solvens im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird in 200 ml gesättigter wäßriger NaHSO4-Lösung suspendiert und 3 x mit je 200 ml EE extrahiert. Über Na2SO4 wird getrocknet, das Solvens im Vakuum entfernt und je einmal mit DIP und EE/HEP 1:3 chromatographiert. Man erhält 1.7 g eines farblosen Öls.

 $R_{\rm t}$  (DIP) = 0.29

 $R_{i}$  (EE/HEP 1:3) = 0.32

MS (DCI) = 263 (M + H)+

g) 5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäureguanidic

700 mg 5-Isopropyl-4-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure in 5 ml wasserfreiem Isopropanol gelöst und 1 h unter Rückflui: entfernt, 80 ml Wasser zugegeben, mit wäßriger HCl auf pH = 2 Niederschlag wird in 50 ml gesättigter wäßriger Na₂CO₃-Lösung ge-Die organische Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Solven. 77 /akuum entfernt. Man erhält 850 mg eines amorphen Feststoffs.

eter und 790 mg Guanidin werd n ent. Das Solvens wird im Vakuum Ilt und das Produkt abfiltriert. Der rid 3 x mit je 50 ml EE extrahiert.

35 R₁ (MeOH/EE 1:10) = 0.41

 $MS (ES) :290 (M = H)^{+}$ 

mp (Hydrochlorid): 267 °C

mp (Methansulfonat): 128 °C

Die Titelverbindungen der Beispiele 7, 8 und 10 wurden analog Beispiel 6 g) synthetisiert:

Beispiel 7

5-Methyl-thiophen-2-carbonsäureguanidid

mp (Hydrochlorid): 236 °C

MS (DCI): 184 (M + H)+

Beispiel 8

4.5-Dibrom-thiophen-2-carbonsäureguanidid

50 mp (Hydrochlorid): 268 °C

MS (DCI): 326 (M + H)+

Beispiel 9

4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thioph n-2-carbonsäureguanidid

5 a) 4-Brom-5-methylthio-thiophen-2-carbonsäure

25 g 4,5-Dibrom-thiophen-carbonsäure, 12,2 g NaSCH₃ und 60 g K₂CO₃ werden in 1 l DMF 5 h lang bei 120 °C gerührt. Anschließend wird auf 3 l Wasser gegossen, mit HCl auf pH = 1 gestellt, das Produkt abgesaugt und ohne Reinigung weiter eingesetzt.

10 Ausbeute: 14 g amorphes Pulver.

 $R_{i}$  (DIP 2% HOAc) = 0.46

- b) 4-Brom-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure
- 14 g Methylthio-Verbindung 9 a) werden in 500 ml CH₂Cl₂ gelöst, und dann werden 41 g m-Chlorperbenzoesäure portionsweise zugegeben. 1.5 h wird bei RT gerührt, anschließend das Solvens im Vakuum entfernt und das Produkt ohne Reinigung verestert.
  R₁ (DIP 2% HOAc) = 0.10
- 20 c) 4-Brom-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure-methylester

Das gesamte Rohprodukt des Beispiels 9b) wird in 200 ml MeOH mit 50 ml SOCl₂ versetzt und 5 h unter Rückfluß gekocht. Überschüssiges SOCl₂ sowie das Solvens werden im Vakuum entfernt und d r Rückstand mit DIP chromatographiert. Man erhält 11 g eines farblosen Öls.

25  $R_1$  (DIP) = 0.28

MS (DCI): 299 (M + H)+

d) 4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäure-methylester

30 ml einer 2 M Isopropylmagnesiumchlorid-Lösung in Diethylether werden zu einer 1 M Lösung von ZnCl₂ in Diethylether zugetropft und 6 h unter Rückfluß gekocht. (Lösung A) 6 g Bromid 9 c), 588 mg [1,1-Bis(diphenylphosphino)ferrocen]Pd(II)Cl₂ und 183 mg Cul werden in 100 ml THF 10 min. bei RT gerührt und anschließend mit Lösung A versetzt. 19 h wird bei RT gerührt, 200 ml EE zugegeben und je 1 x mit 200 ml Wasser und 200 ml Brine gewaschen. Das Solvens wird im Vakuum entfernt und mit EE/HEP 1:2 chromatographiert.

Man erhält 2 g eines farblosen Öls.

 $R_f(EE/HEP 1:2) = 0.25$ 

MS (DCI): 263 (M + H)+

- e) 4-Isopropyl-5-methylsulfonyl-thiophen-2-carbonsäureguanidid
- 1 g Methylester 9 d) werden analog Beispiel 6 g) mit 1.1 g Guanidin umgesetzt. Man erhält 900 mg eines amorphen Pulvers.

 $Rf(EE/MeOH\ 10:1) = 0.41$ 

MS (ES): 290 (M + H)+

Die Verbindung wird in das Methansulfonat überführt, mp = 210 °C

45 Beispiel 10

50

3-Methyl-thiophen-2-carbonsäureguanidid

mp (Hydrochlorid): 232 °C

MS (DCI): 184 (M + H)+

Pharmakologische Daten:

Inhibition des Na+/H+-Exchangers von Kaninchenerythrocyten

Weiße N useeland-Kaninchen (Ivanovas) rhi Iten ine Standard-Diät mit 2% Ch lesterin für sechs W chen, um d n Na⁺/H⁺-Austausch zu aktivieren und so den Na⁺-Influx in die Erythrocyten via Na⁺/H⁺-Austausch flammenphotom trisch bestimmen zu können. Das Blut wurde den Ohrart rien entnomm n und durch 25 IE Kalium-H parin ungerinnbar gemacht. Ein Teil jeder Probe wurde zur Doppelbestimmung des

Hämatokrits durch Zentrifugieren benutzt. Aliquots von jew ils 100 µl dienten zur M ssung des Na*-Ausgangsg halts der Erythrocyten.

Um den Amilorid-sensitiv n Natrium-Influx zu bestimm n, wurd n 100  $\mu$ l jeder Blutprobe in jew ils 5 ml eines hyperosmolaren Salz-Sucrose-Mediums (mmol/l: 140 NaCl, 3 KCl, 150 Sucros , 0,1 Ouabain, 20 Trishydroxymethyl-aminomethan) b i pH 7,4 und 37 °C inkubiert. Di Erythrocyten wurden danach dreimal mit eiskalter MgCl₂-Ouabain-Lösung (mmol/l: 112 MgCl₂, 0,1 Ouabain) gewaschen und in 2,0 ml destilliertem Wasser hämolysiert. Der intrazelluläre Natriumgehalt wurde flammenphotometrisch bestimmt.

Der Na⁺-Nettoinflux wurde aus der Differenz zwischen Natrium-Ausgangswerten und dem Natriumgehalt der Erythrocyten nach Inkubation errechnet. Der Amiloridhemmbare Natrium-Influx ergab sich aus d r Differenz des Natriumgehalts der Erythrocyten nach Inkubation mit und ohne Amilorid 3 x 10⁻⁴ mol/l. Auf diese Weise wurde auch bei den erfindungsgemäßen Verbindungen verfahren.

#### Ergebnisse

#### 5 Inhibition des Na⁺/H⁺-Exchangers:

20	
εv	

25

30

35

45

50

55

Beispiel	ICso [ µmol/l]
1	0.3
2	1.0
3	0.3
4	0.2
5	5.0
6	0.5
7	3
8	0.5

### Patentansprüche

### 1. Heteroaroylguanidine der Formel I

R(3) R(2) R(4) HA R(1)

worin bedeuten:

HA SO_m, O, NR(5),

m Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, (C₁-C₈)-Alkyl, -C_{am}H_{2am}R(81),

am Null, 1, 2

R(81) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(82)R(83), mit R(82) und R(83) H oder CH₃;

oder

R(81) (C₁-C₉)-H teroaryl,

das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dim thylamino; einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$ ,

```
und d r jew ils andere
                Wass rstoff, F, Cl, Br, I, (C_1-C_3)-Alkyl, -OR(6), C_rF_{2r+1}, -CO-N = C(NH_2)_2, -NR(6)R(7),
                R(6), R(7) unabhängig Wasserstoff, (C1-C3)-Alkyl,
                    1, 2, 3, 4,
                R(3), R(4) unabhängig voneinander
               Wasserstoff, F. Cl. Br. I, -C=N, X-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-(C<sub>q</sub>-F<sub>2q+1</sub>), R(8)-SO<sub>bm</sub>, R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO- oder R-
           (12)R(13)N-SO<sub>2</sub>-,
                wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,
                       Sauerstoff, S, NR(14).
              Х
                       R(14) H, (C1-C3)-Alkyl,
 10
              bm
                       Null, 1, 2,
                       Null, 1, 2,
              D
                      Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,
               R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig
               (C_1-C_5)-Alkyl, (C_3-C_6)-Alkenyl, -C_nH_{2n}-R(15), CF<sub>3</sub>,
 15
                    Null, 1, 2, 3, 4,
               R(15) (C3-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,
               welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF<sub>3</sub>,
          Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl,
               wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H steht,
20
               R(10) und R(13) unabhängig
               H oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl,
               wobei R(9) und R(10) sowie R(12) und R(13) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können,
          von denen eine CH2-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
          oder
25
               R(3), R(4) unabhängig voneinander
              (C_1-C_8)-Alkyl, -C_{al}H_{2al}R(18),
                    Null, 1, 2
             al
              R(18) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl,
              welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>,
30
          Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH<sub>3</sub>;
          oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
              (C1-C9)-Heteroaryl,
              das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten
35
          aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino;
          oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
```

40

50

45

oder 
$$(C)_{ah} - (CHOH)_{ao} - (CH_2)_{ap} - (CHOH)_{ak} - R(25)$$

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-.

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, j, k, ae, af, ag, ao. ap und ak unabhängig Null, 1, 2, 3, 4,

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, (C1-C3)-Alkyl,

oder

5

20

25

30

35

40

45

R(3), R(4) unabhängig voneinander

Wasserstoff, F, Cl, Br, I, CN,  $(C_1-C_8)$ -Alkyl,  $(C_1-C_8)$ -Perfluoralkyl,  $(C_3-C_8)$ -Alkenyl,  $-C_0H_{2q}R(26)$ .

Null, 1, 2, 3, 4

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,

wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy

oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H,  $(C_1-C_4)$ -Alkyl oder  $(C_1-C_4)$ -Perfluoralkyl; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig -C_aH_{2a}-(C₁-C₂)-Heteroaryl, das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1, 2,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander wie R(29) definiert oder Wasserstoff, (C₁-C₄)-Alkyl oder (C₁-C₄)-Perfluoralkyl; oder

R(3), R(4) unabhängig voneinander

R(96), R(97), R(98) unabhängig (C1-C2)-Heteroaryl,

```
das über C oder N verknüpft ist und das unsubstituiert oder substitui irt ist mit 1 bis 3 Substitu in-
            t n aus der Gruppe F. Cl. CF<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>, Methoxy, Hydroxy, Amino, M thylamino oder Dimethylamin
            Benzyl,
               W
                       Sauerstoff, S oder NR(36)-.
                R(36) H, (C:-C1)-Alkyl,
  5
            oder
                R(3), R(4) unabhängig voneinander
                R(37)-SO<sub>cm</sub>, R(38)R(39)N-SO<sub>2</sub>-.
                       1 oder 2,
 10
                R(37) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)-Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)-Perfluoralkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Alkenyl, -C<sub>5</sub>H<sub>25</sub>-R(40).
                     Null, 1, 2, 3 oder 4,
                R(40) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl,
                wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe
           F, Cl. CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-
 15
           C<sub>4</sub>)-Perfluoralkyl;
                R(38) H, (C_1-C_8)-Alkyl, (C_1-C_8)-Perfluoralkyl, (C_3-C_8)-Alkenyl,
                -CwH2w-R(43).
                     Null, 1, 2, 3, 4,
                R(43) (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl oder Naphthyl, wobei die Aromaten nicht substitui rt
           oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(44)-
 20
           R(45), mit R(44) und R(45) gleich H, (C1-C4)-Alkyl oder (C1-C4)-Perfluoralkyl,
                R(39) H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Perfluoralkyl,
                wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH2-
           Gruppe durch Sauerstoff, S. NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann;
25
           oder
                R(3), R(4) unabhängig voneinander
               R(46)X(1)-,
               X(1) Sauerstoff, S, NR(47), (D = O)A-, NR(48)C = MN^{(*)}R(49)-,
                     Sauerstoff, S.
                     Sauerstoff, NR(50),
30
              D
                     C, SO
               R(46) \ (C_1 - C_8) - Alkyl, \ (C_3 - C_8) - Alkenyl, \ (CH_2)_b C_d F_{2d+1}, \ - C_x H_{2x} - R(51),
              b
                    Null. 1.
                    1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,
              đ
                    Null, 1, 2, 3, 4,
35
               R(51) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, Phenyl, Biphenylyl, Naphthyl,
               wobei die Aromaten nicht substituiert oder substituiert sind mit 1 - 3 Substituenten aus der Gruppe
          F, CI, CF<sub>3</sub>, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder (C<sub>1</sub>-
          C4)-Perfluoralkyl;
               R(47), R(48) und R(50) unabhängig
40
               Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl, (C1-C4)-Perfluoralkyl,
               R(49) definiert wie R(46), wobei
               R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen s in
          können, von denen eine CH2-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
              wobei A und N<sup>(*)</sup> an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind;
45
          oder
              R(3), R(4) unabhängig voneinander
              -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70).
```

55

sowi der n pharmazeutisch v rträgliche Salze,

wobei jedoch Verbindungen ausgenommen sind, in denen die Reste R(1) bis R(4) sowie HA folg ind in maßen kombiniert sind:

R(1)	R(2)	R(3)	R(4)	НА
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Et	0
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Ме	0
$CON = C(NH_2)$	Н	Н	Н	0

2. Heteroaroylguanidine I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten:

HA SOm, O. NR(5)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

m Null, 1, 2,

R(5) Wasserstoff, Methyl,

einer der beiden Substituenten R(1) und R(2)

 $-CO-N = C(NH_2)_2$ ,

und der jeweils andere Wasserstoff, F, Cl, CH₃ -OH, -CO-N = C(NH₂)₂

R(3) Wasserstoff, F, Cl, Br, I, -C=N,  $C_q$ - $F_{2q+1}$ , R(8)-SO₂.

R(9)R(10)N-CO, R(11)-CO-, R(12)R(13)N-SO₂-,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6,

R(8), R(9), R(11) und R(12) unabhängig

 $(C_1-C_8)-Alkyl$ ,  $(C_3-C_4)-Alkenyl$ ,  $-C_nH_{2n}-R(15)$ ,  $CF_3$ ,

n Null, 1, 2, 3, 4,

R(15) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert ist oder substituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H oder Methyl,

wobei R(9), R(11) und R(12) auch in der Bedeutung von H stehen,

R(10) und R(13) unabhängig H oder Methyl,

oder

 $R(3) (C_1-C_8)-Alkyl, -C_{al}H_{2al}R(18),$ 

al Null, 1, 2

R(18)(C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(19)R(20), mit R(19) und R(20) gleich H oder CH₃; oder

R(3) Chinolyl, Isochinolyl, Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, die über C oder N verknüpft sind und die unsubstituiert oder substituiert sind mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino oder Dimethylamino;

ouer

R(3) -C=CR(56),

R(56) Phenyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(16)R(17) mit R(16) und R(17) gleich H, CH₃

R(4)

50

Y Sauerstoff, -S- oder -NR(22)-,

h, ad, ah unabhängig Null, 1,

i, k, ag, ao und ak unabhängig Null, 1, 2, 3,

j, af und ap unabhängig Null, 1.

wobei jedoch jeweils

h, i und k nicht gleichzeitig Null,

ad, ae und ag nicht gleichzeitig Null sowie

ah, ao und ak nicht gleichzeitig Null sind,

R(23), R(24) R(25) und R(22) unabhängig Wasserstoff, Methyl,

oder

10

15

20

25

30

35

45

50

55

R(4) Wasserstoff, F, Cl, Br, CN, (C₁-C₈)-Alkyl,  $C_q$ - $F_{2q+1}$ , (C₃-C₈)-Alkenyl,  $-C_qH_{2q}R(26)$ ,

wobei die Perfluoralkylgruppe geradkettig oder verzweigt ist,

q Null, 1, 2, 3, 4,

Null, 1, 2,

R(26) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(27)R(28), mit R(27) und R(28) gleich H, CH₃,

40 oder

R(4) SR(29), -OR(30), -NR(31)R(32), -CR(33)R(34)R(35);

R(29), R(30), R(31) und R(33) unabhängig  $C_0H_{2a}-(C_1-C_9)$ -Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und Pyridyl,

das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, CH₃, Methoxy, Hydroxy, Amino, Methylamino, Dimethylamino,

a Null, 1,

R(32), R(34) und R(35) unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃,

oder

R(4)

R(96), R(97), R(98) unabhängig Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, das jeweils unsubstituiert

oder substituiert ist mit 1 bis 2 Resten aus der Reihe F. Cl, CF₃, CH₃, M thoxy, Dim thylamino, Benzyl, W Sauerstoff, S oder NR(36)-,

R(36) H, M thyl,

oder

5

10

15

20

25

30

R(4) R(37)-SO_{cm}, R(38)R(39)N-SO₂-,

R(37) (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C₅H_{2s}-R(40),

s Null. 1.

R(40) (C₃-C₆)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(41)R(42), mit R(41) und R(42) gleich H, CH₃,

R(38) H. (C₁-C₄)-Alkyl. CF₃, (C₃-C₄)-Alkenyl, -C_wH_{2w}-R(43),

w Null, 1,

R(43) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

das nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(44)R(45), mit R(44) und R(45) gleich H,  $(C_1-C_4)$ -Alkyl, CH₃,

R(39) H, CH₃.

wobei R(38) und R(39) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine  $CH_2$ -Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann;

oder

R(4) R(46)X(1)-,

X(1) Sauerstoff, S, NR(47), (C = O)A-, NR(48)C = MN^(*)R(49)-.

M Sauerstoff.

A Sauerstoff, NR(50),

R(46) (C₁-C₆)-Alkyl, (C₃-C₄)-Alkenyl, (CH₂)_bC_dF_{2d+1}, -C_xH_{2x}-R(51),

b Null, 1,

d 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7,

x Nuii, 1,

R(51) (C₃-C₈)-Cycloalkyl, Phenyl,

welches nicht substituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F. Cl, CF₃, Methyl, Methoxy oder NR(52)R(53); mit R(52) und R(53) gleich H, CH₃,

R(47), R(48) und R(50)

Wasserstoff, (C1-C4)-Alkyl.

R(49) definiert wie R(46), wobei

R(46) und R(47) beziehungsweise R(46) und R(48) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen sein können, von denen eine CH₂-Gruppe durch Sauerstoff, S, NH, N-CH₃ oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wohei A und N⁽⁺⁾ an den Phenylkern des Renzyulgungidis Grundkörners gehunden sind:

wobei A und N^(*) an den Phenylkern des Benzoylguanidin-Grundkörpers gebunden sind;

oder

R(4) -SR(64), -OR(65), -NHR(66), -NR(67)R(68), -CHR(69)R(70),

40

45

35

$$-c < \frac{R(54)}{R(55)}$$

$$-C \equiv CR(56), -C C-R(57), \begin{bmatrix} R(59) & 0 & R(61) \\ -C & & C \end{bmatrix}, -R(63)$$

55

R(64), R(65), R(66), R(67), R(69) gl ich oder v rschieden  $-(CH_2)_y$ - $(CHOH)_2$ - $(CH_2)_{aa}$ - $(CH_2OH)_1$ -R(71) oder  $-(CH_2)_{ab}$ -O- $(CH_2$ - $CH_2O)_{ac}$ -R(72),

```
R(71), R(72) Wasserstoff, Methyl,
                    1, 2,
                    Null, 1, 2,
                    y, z, aa gl ich oder verschieden
  5
                        Null. 1, 2,
                    1, 2, 3,
               R(68), R(70), R(54), R(55) gleich oder verschieden
               Wasserstoff, CH<sub>3</sub>,
           oder
  10
               R(69) und R(70) beziehungsweise R(54) und R(55) zusammen mit dem sie tragenden Kohlenstoff-
           Atom ein (C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>)-Cycloalkyl;
               R(63)
               H. (C_1 - C_4)-Alkyl. (C_3 - C_6)-Cycloaikyl. -C_eH_{2e}-R(73).
                    Null, 1, 2,
 15
               R(56), R(57) und R(73) unabhängig
               Phenyl,
               das unsubstituiert oder substituiert ist mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl. CF3. Methyl,
          Methoxy oder NR(74)R(75) mit R(74) und R(75) gleich H oder CH<sub>3</sub>.
               R(56), R(57) und R(73) unabhängig
 20
               (C1-C2)-Heteroaryl, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl und
              das unsubstituiert oder wie Phenyl substituiert ist;
              R(58), R(59), R(60), R(61) und R(62)
 25
              Wasserstoff oder Methyl,
          oder
              R(4) R(76)-NH-SO2-.
              R(76) R(77)R(78)N-(C = Y')-
                   Sauerstoff, S. N-R(79),
 30
              R(77) und R(78) gleich oder verschieden
              H. (C1-C4)-Alkyl. (C3-C4)-Alkenyl. -C1H21-R(80).
                  Null, 1,
              R(80)
              (C5-C7)-Cycloalkyl, Phenyl,
35
              welches unsubstituiert mit 1 - 2 Substituenten aus der Gruppe F, Cl, CF3, Methoxy oder CH3, oder
              R(77) und R(78) gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen bilden, von denen eine CH2-Gruppe durch
          Sauerstoff, S. NH, H-CH3 oder N-Benzyl ersetzt sein kann, wobei
              R(79) wie R(77) definiert ist,
40
         oder
              R(4) NR(84)R(85).
              R(84), R(85) unabhängig voneinander
             H. (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl, oder gemeinsam 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch
         Sauerstoff, S. NH, N-CH<sub>3</sub> oder N-Benzyl ersetzt sein kann,
45
             oder von denen eine oder zwei CH₂-Gruppen durch CH-CH₃ ersetzt sein können.
         Heteroaroylguanidine I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 2, dadurch gekennzeichnet, daß
         darin bedeuten:
             R(1)
              -CO-N = C(NH_2)_2
50
         HA
             S, O, NH, NCH<sub>3</sub>
         und die Reste R(2) bis R(4) wie folgt kombiniert sind:
```

R(2) R(3) R(4) Н n-BuNH-CI 5 Н H2NSO2-MeSO₂ Н 10 Н Me 15 Н 20 Me H Н CI 25 H MeSO₂-30 MeSO₂ NH₂ H Н MeSO₂--N H -MeSO₂-35 Н

55

50

40

_	
5	

	1 14.55	<del></del>
Н	MeSO ₂ -	c 1
н	MeSO ₂ -	M • 0 — N H -
н	MeSO ₂ -	M • NH -
н	MeSO ₂ -	M • M H -
Н	CI-	N-
Н	MeSO ₂ .	(CH ₃ ) ₂ -CHCH ₂ -0-
Н	MeSO ₂ .	2 - 0 M •
Н	MeSO ₂ .	S-
H	MeSO ₂	M e S
Н	<b>○</b> N-	© 1 0 1

5	Н	<b>○</b> N -	C I
10	н		C H 3
15	Н .		c i O
20	H		0 M e
25	Н	\( \times \)	O _o
30 35	Н	MeSO ₂ -	C I
40	н	MeSO ₂ -	c 1 C 2
	Me	Me	Н
	н	MeSO ₂ -	i-Pr
45	Н	CF ₃	н
	н	M-	CI
50	н	MeSO ₂ -	MeNH-
	Н	MeSO ₂ -	Et ₂ N-

t-Bu	ОН
MeSO ₂ -	-
	c i O
	<u>.</u>
MeSO ₂ -	u. 0
14-60	
	O'N'
	Çı
MeSO ₂ -	
MeSO ₂ -	2-Naphthyl
MeSO ₂ -	N
<b>△</b> N-	Ме
N -	W•
CI	Et ₂ N-
Me ₂ N-	н
MeSO ₂ -	O CI
	MeSO ₂ -  CI

н	Br	NH ₂
н	CI	Н
н	MeSO ₂ -	F0-
H	MeSO ₂ -	F
н	CF ₃	CF ₃
Н	Me	Me
Н		CF ₃
Н	Me	Н
Н	Н	t-Bu
Н	MeSO ₂ -	F—————————————————————————————————————
Н	Me	CI
н	8r	Me
Н	CI	MeO-
Н	MeCO-	
н	Br	Br
Н	MeSO ₂ -	Си3-си3-
н	MeSO ₂ -	C = C-
NH ₂	Br	Me
Н	Me ₂ N-	t-Bu
н	Me\$O ₂ -	н 0—О-0-
н	<b>△</b> N-	н

	<del></del>	
н		MeO-
Н	Me	Br
н	CI	F
н	t-Bu	н
NH ₂	Cı	н
Н	<b>△</b> N-	Me ₂ N
Н	Me ₂ N	CI
Н	MeSO ₂ -	7-Isochinolinoxy
Н	MeSO ₂ -	6-Chinolinoxy
н	MeSO ₂ -	ů O
н	MeSO ₂ -	· O
Н	MeSO ₂ -	(CH ₃ ) ₂ CH-CH ₂ -
Н	MeSO ₂ -	
Н	Me ₂ N-	<b>⊘</b> -•-
Н	Me ₂ N-	c 1————————————————————————————————————
н	Me	Me ₂ N-
н	<b>△</b> N-	<u> </u>
н	Me	<b>△</b> N-
н	CI	i-Pr

Н		i-Pr
Н	MeSO ₂ -	5-Chinolinoxy
н		CF ₃
Н	i-Pr	MeSO ₂ -
Н	i-Pr	CF ₃
Н	Н	i-Pr
NH ₂	Br	Br
Н	MeSO ₂ -	HO OH
Н	<b>△</b> n-	MeSO ₂ -
H	MeSO ₂ -	₩ Bn
Н	CI	<b>⊘</b> -ии ² ин-
н	Me ₂ N	i-Pr
Н	MeHN-	i-Pr
Н	CI	CI
н	CI	H ₂ N-
Н	CI	H ₂ N
Н	MeSO ₂ -	["\-_\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\-\

	Н	MeSO ₂ -
5		
10	Н	Mo-N
		Me ₂ N-
	CF ₃	i i
	Н	Br
15	Н	Me
	н	Me ₂ N
	н	CF ₃
20	н	CH ₃ CO-
	Н	MeSO ₂ -
	н	CF ₃ -O-
25	Н	Me
	Н	CI
<i>30</i>	Н	MeSO ₂ -
	Н	CH ₃ CO-
35	н	Br
	Н	CF ₃
	Н	i-Pr
40	н	MeSO ₂ -
	н	MeSO ₂ -
<b>15</b>		
	Н	MeO-
	Н	Br
	<u> </u>	- U

Н	MeSO ₂ -	M e
1		M e
Н	Me ₂ N-	i-Pr
CF ₃	н	CF ₃
Н	Br	Me
н	Me	CI
н	Me ₂ N	Me
н	CF ₃	MeHN-
н	CH3CO-	(CH ₃ ) ₂ CH-CH ₂
Н	MeSO ₂ -	<b>₽</b> - <b>○</b> -•
н	CF ₃ -O-	Н
Н	Me	Me ₂ N
н	CI	Me ₂ N-
, ,,	,	1
Н	MeSO ₂ -	<u> </u>
н	MeSO ₂	C 1 — 0 -
l l	1	
н	MeSO ₂	C 1 — 0 -
н	MeSO ₂ -	c 1————————————————————————————————————
н н н	MeSO ₂ CH ₃ CO- Br	cı————————————————————————————————————
н н н н	MeSO ₂ -  CH ₃ CO- Br  CF ₃ i-Pr  MeSO ₂ -	cı——o- i-Pr BnO- Br
н н н	MeSO ₂ -  CH ₃ CO-  Br  CF ₃ i-Pr	cı——o- i-Pr BnO- Br
н н н н	MeSO ₂ -  CH ₃ CO- Br  CF ₃ i-Pr  MeSO ₂ -	i-Pr BnO- Br MeO-
H H H H H	MeSO ₂ -  CH ₃ CO- Br  CF ₃ i-Pr  MeSO ₂ -	i-Pr BnO- Br MeO-  NO-0-
H H H H	MeSO ₂ -  CH ₃ CO- Br  CF ₃ i-Pr  MeSO ₂ -  MeSO ₂ -	i-Pr BnO- Br MeO-  NO-0-  1-Bu

н	Ph	CF ₃
н	CF ₃	1-lmidazolyl
н	MeCO-	t-Butylmethyl
Н	Br	F
Н	Br	MeO-
Н	CF ₃	PhO-
Н	CF ₃	Cyclopentyl
Н	MeSO ₂ -	Cyclobutyl
Н	Me	CF ₃
Н	MeSO ₂ -	.XO.
Н	ОН	t-Butyl
н	CI	OMe
Н	CF ₃	i-Pr
F	CF ₃	н
F	. н	CF ₃
н	t-Butyl	OMe
н	MeCO-	, C.
н	MeCO-	<b>*</b>
Н	t-Butyl	i-Butyl
н	CF ₃ CF ₂ -	i-Propyl
н	CF ₃ -SO ₂ -	
CI	CF ₃	Н

CI	Н	CF ₃
Н	Н	Perfluoro-i-propyl
Н	Н	н
Н	MeSO ₂	>N~0-O-0-
Н	н	Perfluoro-n-propyl
н	CF ₃	©_c = c-
н	CF ₃	c 1————————————————————————————————————
н	CF ₃	<b>'</b> \(\).
Н	F	CF ₃
H	MeSO ₂ -	P C1
н	t-Butyl	i-Propyl
н	t-Butyl	n-Butyl
н	i-Propyl	F
Н	i-Butyl	F
Н	CI	1-Imidazolyl
Н	н	CF ₃ -CF ₂ -
Н	н	CF ₃
Н	H	F ₃ c

Н .	MeSO ₂	)N 0
H	CF ₃ SO ₂	i-Propyl

5

 Verfahren zum Herstellen einer Verbindung I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

15

20

- 25 mit Guanidin umsetzt, worin L f
  ür eine leicht nucleophil substituierbare Fluchtgruppe steht.
  - Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zu Behandlung von Arrhythmien.
- 30 6. Methode zum Behandeln von Arrhythmien, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wirksame Menge einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 mit den üblichen Zusatzstoffen versetzt und in einer geeigneten Darreichungsform verabreicht.
- 7. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe des Herzinfarkts.
  - 8. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe der Angina Pectoris.
- 40 9. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen des Herzens.
  - 10. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen des peripheren und zentralen Nervensystems und des Schlaganfalls.
  - 11. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prophylaxe von ischämischen Zuständen peripherer Organe und Gliedmaßen.

0

- 12. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Schockzuständen.
- 13. V rwendung einer V rbindung I nach ein m oder mehreren der Ansprüch 1 bis 3 zur Herstellung eines M dikaments zum Einsatz bei chirurgischen Operation n und Organtransplantationen.
- 14. Verwendung ein r Verbindung I nach einem od r m hreren der Ansprüche 1 bis 3 H rstellung ines Medikaments zur Kons rvierung und Lagerung von Transplantaten für chirurgische Maßnahmen.

- 15. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehr ren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikam nts zur Behandlung von Krankheit n, bei denen die Zellproliferation eine primär oder sekundäre Ursache darstellt, und somit ihre Verwendung als Antiatherosklerotika. Mittel gegen diab tische Spätkomplikationen, Kr bserkrankungen, fibrotisch Erkrankungen wie Lungenfibrose, Leb rfibrose oder Nierenfibrose. Prostatahyperplasie.
- 16. Verwendung einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines wissenschaftliches Tools zur Inhibition des Na⁺/H⁺-Exchangers, zur Diagnose der Hypertonie und proliferativer Erkrankungen.
- 17. Heilmittel, enthaltend eine wirksame Menge einer Verbindung I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.